




EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG


 Anmeldenummer: 88102331.1


 Int. Cl.4: **C07C 69/734** , C07C 69/736 ,
 C07C 69/618 , C07C 69/65 ,
 A01N 37/10



 Anmeldetag: 18.02.88


 Priorität: 20.02.87 DE 3705389


 Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 31.08.88 Patentblatt 88/35

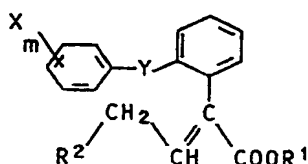

 Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL SE


 Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**
Carl-Bosch-Strasse 38
D-6700 Ludwigshafen(DE)


 Erfinder: **Wenderoth, Bernd, Dr.**
Schwalbenstrasse 26
D-6840 Lampertheim(DE)
 Erfinder: **Sauter, Hubert, Dr.**
Neckarpromenade 20
D-6800 Mannheim 1(DE)
 Erfinder: **Ammermann, Eberhard, Dr.**
Sachsenstrasse 3
D-6700 Ludwigshafen(DE)
 Erfinder: **Pommer, Ernst-Heinrich, Dr.**
Berliner Platz 7
D-6703 Limburgerhof(DE)


 Substituierte Crotonsäureester und diese enthaltende Fungizide.


 Substituierte Crotonsäureester der Formel



(I) ,

in der

R¹ Alkyl,

R² Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy,

X Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, Alkyl, Alkoxy, Phenyl, Phenoxy, Benzyloxy oder Wasserstoff,
 m 1 bis 5 und

Y Methylenoxy, Oxymethylen, Ethylen, Ethenylen, Ethinylen oder Sauerstoff bedeutet
 und diese enthaltende Fungizide.

EP 0 280 185 A2

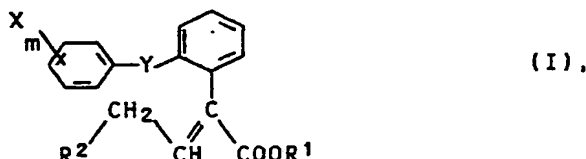
Substituierte Crotonsäureester und diese enthaltende Fungizide

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Crotonsäureesterderivate, ihre Herstellung und ihre Verwendung als Fungizide.

Es ist bekannt, N-Tridecyl-2,6-dimethylmorpholin oder seine Salze, z.B. das Acetat, als Fungizide zu verwenden (DE 1 164 152, 1 173 722). Ihre Wirkung ist jedoch in manchen Fällen ungenügend.

Weiterhin ist bekannt, daß einige substituierte Acrylsäureesterderivate fungizide Eigenschaften haben (EP 178 826, DE 35 19 282.8, DE 35 19 280.1)

Es wurde nun gefunden, daß neue Crotonsäureesterderivate der Formel I



in der

R¹ C₁-C₈-Alkyl,

R² Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy,

X gleiche oder verschiedene Substituenten Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy,

gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy oder Wasserstoff,

m 1 bis 5 und

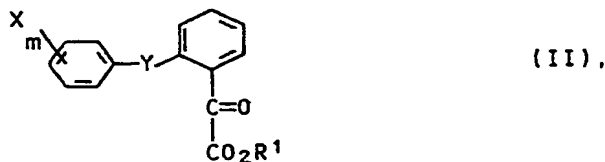
Y Methylenoxy, Oxymethylen, Ethylen, Ethenylen, Ethinylen oder Sauerstoff bedeutet,

neben einer sehr hohen fungitoxischen Wirkung auch eine sehr gute Pflanzenverträglichkeit besitzen.

Die neuen Verbindungen der Formel I fallen bei ihrer Herstellung aufgrund der C=C-Doppelbindung als E/Z-Isomerengemische an, die in üblicher Weise, z.B. durch Kristallisation oder Chromatographie, in die einzelnen Komponenten getrennt werden können. Sowohl die einzelnen isomeren Verbindungen als auch ihre Gemische werden von der Erfindung umfaßt.

X ist bevorzugt Wasserstoff, 2-Fluor-, 3-Fluor-, 4-Fluor, 2-Chlor-6-fluor-, 2-Chlor-, 3-Chlor-, 4-Chlor-, 2-Brom-, 3-Brom-, 4-Brom-, 2,4-Dichlor-, 2,6-Dichlor-, 3,5-Dichlor-, 2,4,6-Trichlor, 2-Chlor-4-methyl-, 2-Methyl-4-chlor-, 2-Methyl-, 3-Methyl-, 4-Methyl-, 4-Ethyl-, 4-Isopropyl-, 4-tert.-Butyl-, 2,4-Dimethyl-, 2,6-Dimethyl-, 2,4,6-Trimethyl-, 2-Methoxy-4-methyl-, 4-Methoxy-2-methyl, 2-Methoxy-, 3-Methoxy-, 4-Methoxy-, 4-Ethoxy-, 4-Isopropoxy-, 2-Trifluormethyl-, 3-Trifluormethyl-, 4-Trifluormethyl-, 2-Cyano-, 3-Cyano-, 4-Cyano-, 3-Nitro-, 4-Nitro-, 4-Phenyl, 4-Benzyloxy-, 4-Phenoxy, Halogenphenoxy, 4-(2-Chlor)-phenoxy-, 4-(2,4-Dichlor)-phenoxy-, C₁-C₄-Alkylphenoxy, 4-(2-Methyl)-phenoxy-, 3-Benzyloxy-, Halogen-benzyloxy-, 3-(2-Chlor)-benzyloxy-, 3-(2,4-Dichlor)-benzyloxy-, 3-(2-Fluor)-benzyloxy-, 3-(4-Brom)-benzyloxy-, C₁-C₄-Alkylbenzyloxy-, 3-(2-Methyl)-benzyloxy-, 3-Phenoxy-, 3-(2-Chlor)-phenoxy-, 3-(2,4-Dichlor)-phenoxy-, 3-(2-Fluor)-phenoxy-, 3-(4-Brom)-phenoxy, 3-(2-Methyl)-phenoxy-, R² Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Ethoxy, Isopropoxy, Butoxy, R¹ C₁-C₈-Alkyl, Methyl, Ethyl, i-Propyl und Y eine -CH₂O-, -OCH₂-, -CH₂-CH₂-, CH=CH-, -C≡C-Gruppe oder steht für O.

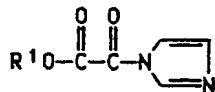
Die neuen Verbindungen lassen sich herstellen, indem man einen α-Ketocarbonsäureester der Formel II,



in der X_m, Y und R¹ die oben angeführten Bedeutungen haben, in einer Wittig-Reaktion mit einem Alkyl- oder Alkoxyethyltriphenylphosphoniumbromid in Gegenwart einer Base wie z.B. n-Butyllithium, Natrium-methylat, Kalium-tert.-butylat oder Natriumhydrid umgesetzt (vgl. G. Wittig u. U. Schöllkopf, Org. Synth., Coll.

Vol. V, 751-54 (1973)).

Die α -Ketocarbonsäureester der Formel II können z.B. durch die Umsetzung der entsprechenden aromatischen Grignard-Verbindungen mit Imidazoliden der Formel III



(III),

hergestellt werden (J.S. Nimitz, H.S. Mosher. J. Org. Chem. 1981, 46, 211-213), wobei R¹ die oben angeführten Bedeutungen hat.

Die Herstellung der neuen Verbindungen der Formel I wird durch folgendes Beispiel erläutert.

Herstellungsbeispiel

a) Herstellung von 2-(Benzyloxy)-phenylglyoxylsäuremethylester

0,1 mol der aus 1-Benzyloxy-2-brombenzol und Magnesiumspänen in Tetrahydrofuran hergestellten Grignard-Verbindung werden unter Stickstoff bei -50°C zu 14,6 g (95 mmol) Methyloxalylimidazol in Tetrahydrofuran langsam zugetropft. Über einen Zeitraum von 4 Stunden läßt man die Mischung langsam auf Raumtemperatur (20°C) kommen. Man gießt sie auf Eiswasser und extrahiert mehrmals mit Ether. Die vereinigten Etherphasen werden neutral gewaschen und getrocknet. Nach dem Abdampfen des Lösungsmittels wird das Produkt mit n-Pentan zur Kristallisation gebracht. Man erhält 16 g (62 %) farblose Kristalle der oben genannten Verbindung.

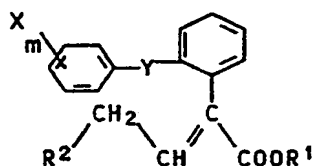
¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3,35(s, 3H), 5,07(s, 2H), 7,05(m, 2H), 7,40(m, 5H), 7,55(m, 1H), 7,90(m, 1H).

b) Herstellung von 2-[2-(Benzyloxy)-phenyl]-crotonsäuremethylester (Verbindung Nr. 83)

18,5 g (50 mmol) Ethyltriphenylphosphoniumbromid werden in 100 ml absolutem Tetrahydrofuran vorgelegt und bei 0°C unter Stickstoff langsam mit 32 ml (50 mmol) einer 1,6 molaren Lösung von n-Butyllithium in Hexan versetzt. Nach 30 Minuten Rühren werden bei 0°C 13,5 g (50 mmol) 2-(Benzyloxy)-phenylglyoxylsäuremethylester in 25 ml absolutem Tetrahydrofuran zugetropft. Es wird 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach dem Einengen wird der verbleibende Rückstand in Dichlormethan aufgenommen und mehrmals mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen über Na₂SO₄ wird das Lösungsmittel abgedampft. Das so erhaltene Rohprodukt wird durch Chromatographie (Cyclohexan/Essigester = 9/1) gereinigt. Man erhält 8,0 g (57 %) des Crotonsäuremethylesters (trans/cis-Verhältnis = 9/1) als Öl.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1,75/2,12 (2xd, 3H), 3,57/3,64 (2xs, 3H), 5,10(s, 2H), 6,30/6,90 (2xq, 1H), 6,95-7,80 (m, 9H).

Unter entsprechender Abwandlung der vorstehenden Angaben können die in der folgenden Tabelle aufgeführten Verbindungen synthetisiert werden.



(I)

10

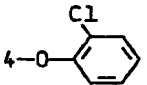
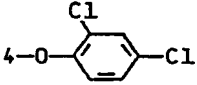
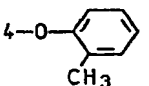
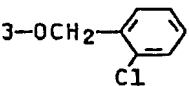
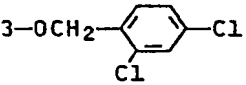
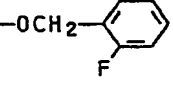

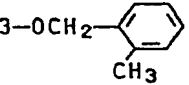
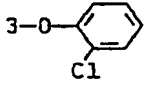
Verb.- Nr.	X m	Y	R ¹	R ²	IR (cm ⁻¹)
1	H	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
15 2	2-F	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
3	3-F	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
4	4-F	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
20 5	2-Cl, 6-F	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
6	2-Cl	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
7	3-Cl	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
8	4-Cl	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
25 9	2-Br	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
10	3-Br	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
11	4-Br	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
30 12	2,4-Cl ₂	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
13	2,6-Cl ₂	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
14	3,5-Cl ₂	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
35 15	2,4,6-Cl ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
16	2-Cl, 4-CH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
17	2-CH ₃ , 4-Cl	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
18	2-CH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
40 19	3-CH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
20	4-CH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
21	4-C ₂ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
45 22	4-i-C ₃ H ₇	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
23	4-t-C ₄ H ₉	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
24	2,4-(CH ₃) ₂	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
25	2,6-(CH ₃) ₂	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
50 26	2,4,6-(CH ₃) ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
27	2-OCH ₃ , 4-CH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
28	4-OCH ₃ , 2-CH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
55 29	2-OCH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	

	Verb.- Nr.	X m	Y	R ¹	R ²	IR (cm ⁻¹)
5	30	3-OCH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	31	4-OCH ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	32	4-OC ₂ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	33	4-O-i-C ₃ H ₇	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
10	34	2-CF ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	35	3-CF ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	36	4-CF ₃	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
15	37	2-CN	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	38	4-CN	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	39	3-NO ₂	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
20	40	4-NO ₂	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	41	4-C ₆ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	42	H	-CH=CH-	CH ₃	H	
25	43	2-F	-CH=CH-	CH ₃	H	
	44	3-F	-CH=CH-	CH ₃	H	
	45	4-F	-CH=CH-	CH ₃	H	
	46	2-Cl, 6-F	-CH=CH-	CH ₃	H	
30	47	2-Cl	-CH=CH-	CH ₃	H	
	48	3-Cl	-CH=CH-	CH ₃	H	
	49	4-Cl	-CH=CH-	CH ₃	H	
35	50	2-Br	-CH=CH-	CH ₃	H	
	51	3-Br	-CH=CH-	CH ₃	H	
	52	4-Br	-CH=CH-	CH ₃	H	
40	53	2,4-Cl ₂	-CH=CH-	CH ₃	H	
	54	2,6-Cl ₂	-CH=CH-	CH ₃	H	
	55	3,5-Cl ₂	-CH=CH-	CH ₃	H	
	56	2,4,6-Cl ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
45	57	2-Cl, 4-CH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	58	2-CH ₃ , 4-Cl	-CH=CH-	CH ₃	H	
	59	2-CH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
50	60	3-CH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	61	4-CH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	62	4-C ₂ H ₅	-CH=CH-	CH ₃	H	
55	63	4-i-C ₃ H ₇	-CH=CH-	CH ₃	H	
	64	4-t-C ₄ H ₉	-CH=CH-	CH ₃	H	
	65	2,4-(CH ₃) ₂	-CH=CH-	CH ₃	H	

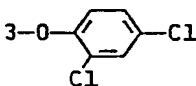
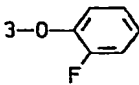
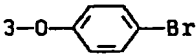
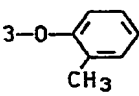
	Verb.- Nr.	X m	Y	R ¹	R ²	IR (cm ⁻¹)
	66	2,6-(CH ₃) ₂	-CH=CH-	CH ₃	H	
5	67	2,4,6-(CH ₃) ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	68	2-OCH ₃ , 4-CH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	69	4-OCH ₃ , 2-CH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
10	70	2-OCH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	71	3-OCH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	72	4-OCH ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	73	4-OC ₂ H ₅	-CH=CH-	CH ₃	H	
15	74	4-O-iC ₃ H ₇	-CH=CH-	CH ₃	H	
	75	2-CF ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	76	3-CF ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
20	77	4-CF ₃	-CH=CH-	CH ₃	H	
	78	2-CN	-CH=CH-	CH ₃	H	
	79	4-CN	-CH=CH-	CH ₃	H	
25	80	3-NO ₂	-CH=CH-	CH ₃	H	
	81	4-NO ₂	-CH=CH-	CH ₃	H	
	82	4-C ₆ H ₅	-CH=CH-	CH ₃	H	
30	83	H	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1717, 1490, 1419, 1259, 1038, 754, 697
	84	2-F	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2955, 1718, 1495, 1451, 1259, 1234, 1039, 757
	85	3-F	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1716, 1488, 1439, 1256, 1039, 753
35	86	4-F	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1716, 1512, 1260, 1226, 1038, 754
	87	2-Cl, 6-F	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
40	88	2-Cl	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1718, 1492, 1450, 1259, 1033, 752
	89	3-Cl	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1716, 1492, 1450, 1259, 1039, 754
45	90	4-Cl	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1714, 1494, 1438, 1260, 1040, 754
	91	2-Br	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	92	3-Br	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
50	93	4-Br	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	94	2,4-Cl ₂	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	95	2,6-Cl ₂	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	96	3,5-Cl ₂	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
55	97	2,4,6-Cl ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	98	2-CH ₃ , 4-Cl	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	99	2-Cl, 4-CH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	

	Verb.- Nr.	X m	Y	R ¹	R ²	IR (cm ⁻¹)
5	100	2-CH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2960, 1712, 1491, 1448, 1264, 1240, 1034, 762
	101	3-CH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2960, 1718, 1494, 1450, 1258, 1239, 1040, 753
	102	4-CH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1718, 1491, 1451, 1260, 1238, 1039, 753
10	103	4-C ₂ H ₅	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	104	4-i-C ₃ H ₇	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	105	4-t-C ₄ H ₉	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
15	106	2,4-(CH ₃) ₂	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	107	2,6-(CH ₃) ₂	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	108	2,4,6-(CH ₃) ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
20	109	2-OCH ₃ , 4-CH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	110	4-OCH ₃ , 2-CH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	111	2-OCH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
25	112	3-OCH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2950, 1717, 1599, 1493, 1267, 1040, 755
	113	4-OCH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	114	4-OC ₂ H ₅	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
30	115	4-O-i-C ₃ H ₇	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	116	2-CF ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	117	3-CF ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	2945, 1716, 1493, 1448, 1332, 1260, 1166, 1124
35	118	4-CF ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	119	2-CN	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	120	4-CN	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
40	121	3-NO ₂	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	122	4-NO ₂	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
	123	4-C ₆ H ₅	-CH ₂ O-	CH ₃	H	
45	124	H	-OCH ₂ -	CH ₃	H	2950, 1716, 1598, 1496, 1245, 1036, 754
	125	2-F	-OCH ₂ -	CH ₃	H	2950, 1714, 1505, 1258, 1038, 748
	126	2-Cl	-OCH ₂ -	CH ₃	H	2950, 1715, 1484, 1250, 1061, 1041, 749
50	127	4-Cl	-OCH ₂ -	CH ₃	H	
	128	2,4-Cl ₂	-OCH ₂ -	CH ₃	H	
	129	2-CH ₃ , 4-Cl	-OCH ₂ -	CH ₃	H	
55	130	2-CH ₃	-OCH ₂ -	CH ₃	H	
	131	4-CH ₃	-OCH ₂ -	CH ₃	H	2950, 1717, 1510, 1248, 1038, 818, 764
	132	4-t-C ₄ H ₉	-OCH ₂ -	CH ₃	H	

	Verb.- Nr.	X m	Y	R ¹	R ²	IR (cm ⁻¹)
5	133	2-OCH ₃	-OCH ₂ -	CH ₃	H	
	134	2-CF ₃	-OCH ₂ -	CH ₃	H	
	135	4-NO ₂	-OCH ₂ -	CH ₃	H	
	136	H	Ethinylen	CH ₃	H	
10	137	2-F	Ethinylen	CH ₃	H	
	138	2-Cl	Ethinylen	CH ₃	H	
	139	2-Br	Ethinylen	CH ₃	H	
	140	4-Br	Ethinylen	CH ₃	H	
15	141	2-CH ₃	Ethinylen	CH ₃	H	
	142	4-CH ₃	Ethinylen	CH ₃	H	
	143	2-OCH ₃	Ethinylen	CH ₃	H	
	144	4-CF ₃	Ethinylen	CH ₃	H	
20	145	2-NO ₂	Ethinylen	CH ₃	H	
	146	H	-CH ₂ O-	CH ₃	CH ₃	2970, 1718, 1490, 1449, 1266, 1245, 1042, 753
	147	H	-CH ₂ O-	CH ₃	C ₂ H ₅	
	148	H	-CH ₂ O-	CH ₃	C ₃ H ₇	
30	149	H	-CH ₂ O-	CH ₃	C ₄ H ₉	
	150	H	-CH ₂ O-	CH ₃	OCH ₃	
	151	H	-CH ₂ O-	CH ₃	OC ₂ H ₅	
	152	H	-CH ₂ O-	CH ₃	O-i-C ₃ H ₇	
35	153	H	-CH ₂ O-	CH ₃	OC ₄ H ₉	
	154	H	-CH=CH-	C ₂ H ₅	CH ₃	
	155	H	-CH ₂ -CH ₂ -	C ₂ H ₅	CH ₃	
	156	H	-CH=CH-	i-C ₃ H ₇	CH ₃	
40	157	H	-CH ₂ -CH ₂ -	i-C ₃ H ₇	CH ₃	
	158	H	-CH=CH-	CH ₃	CH ₃	
	159	H	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	CH ₃	
	160	H	O	CH ₃	H	
45	161	2-F	O	CH ₃	H	
	162	2-Cl	O	CH ₃	H	
	163	2-Br	O	CH ₃	H	
	164	4-Br	O	CH ₃	H	
50	165	4-Cl	O	CH ₃	H	
	166	2-CH ₃	O	CH ₃	H	
	167	4-CH ₃	O	CH ₃	H	
	168	2-OCH ₃	O	CH ₃	H	

5	Verb.- Nr.	X m	Y	R ¹	R ²	IR (cm ⁻¹)
	169	4-OCH ₃	O	CH ₃	H	
	170	4-C ₆ H ₅	O	CH ₃	H	
10	171	H	-CH=CH-	CH ₃	OCH ₃	
	172	H	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	OCH ₃	
	173	4-OCH ₂ -C ₆ H ₅	-CH=CH-	CH ₃	H	
15	174	4-OCH ₂ -C ₆ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	175	4-OC ₆ H ₅	-CH=CH-	CH ₃	H	
	176	4-OC ₆ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
20	177		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
25	178		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	179		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
30	180	3-OCH ₂ -C ₆ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	181		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
35	182		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
40	183		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
45	184		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	185		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
50	186	3-OC ₆ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	187		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	

55

	Verb.- Nr.	X _m	Y	R ¹	R ²	IR (cm ⁻¹)
5	188		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
10	189		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
	190		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
15	191		-CH ₂ -CH ₂ -	CH ₃	H	
20	192	3-OCH ₃	-CH ₂ O-	CH ₃	CH ₃	2960, 1716, 1599, 1492, 1267, 1246, 1042, 754
	193	H	-OCH ₂ -	CH ₃	CH ₃	2960, 1717, 1599, 1496, 1242, 1040, 753
25	194	2-F	-OCH ₂ -	CH ₃	CH ₃	2950, 1716, 1505, 1258, 1204, 1039, 748

Die neuen Verbindungen zeichnen sich, allgemein ausgedrückt, durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Phycomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besonders interessant sind die fungiziden Verbindungen für die Bekämpfung einer Vielzahl von verschiedenen Kulturpflanzen oder ihren Samen, insbesondere Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Obst und Zierpflanzen im Gartenbau, Weinbau sowie Gemüse - wie Gurken, Bohnen und Kürbisgewächse -.

Die neuen Verbindungen sind insbesondere geeignet zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide,
Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
Podosphaera leucotricha an Äpfeln,
Uncinula necator an Reben,
Puccinia-Arten an Getreide,
Rhizoctonia solani an Baumwolle,
Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr,
Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln,
Septoria nodorum an Weizen,
Pyrenophora teres an Gerste,
Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben,
Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
Pseudocercospora herpotrichoides an Weizen, Gerste,
Pyricularia oryzae an Reis,

Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
Alternaria solani an Kartoffeln, Tomaten,
Plasmopara viticola an Reben sowie Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen.

Die Verbindungen werden angewendet, indem man die Pflanzen mit den Wirkstoffen besprüht oder bestäubt oder die Samen der Pflanzen mit den Wirkstoffen behandelt. Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Die neuen Substanzen können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollen in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der

wirksamen Substanz gewährleisten. Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

5 Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Frage: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol, Toluol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle, z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel, wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether,

10 Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel, wie Lignin, Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.% Wirkstoff. Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,05 und 3 kg Wirkstoff oder mehr je ha.

Die Mittel bzw. die daraus hergestellten gebrauchsfertigen Zubereitungen, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Stäube, Pasten oder Granulate werden in bekannter Weise angewendet, beispielsweise durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen, Beizen oder Gießen.

15

Beispiel für solche Zubereitungen sind:

I. Man vermischt 90 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 89 mit 10 Gew.-Teilen N-Methyl- α -pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist.

20 II. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 100 werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gew.-Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes und 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.

25 III. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 89 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.

30 IV. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 100 werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraction vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.

35 V. 80 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 89 werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutyl-naphthalin- α -sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe.

VI. 3 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 100 werden mit 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

40 VII. 30 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 89 werden mit einer Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit.

VIII. 40 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 100 werden mit 10 Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensates, 2 Teilen Kieselgel und 48 Teilen Wasser innig vermischt. Man erhält eine stabile wäßrige Dispersion. Durch Verdünnen mit Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.

45

IX. 20 Teile der Verbindung Nr. 89 werden mit 2 Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Teilen Fettalkoholpolyglykolether, 2 Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensats und 68 Teilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.

50 Die erfindungsgemäßen Mittel können in diesen Anwendungsformen auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, wie z.B. Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren und Fungiziden, oder auch mit Düngemitteln vermischt und ausgebracht werden. Beim Vermischen mit Fungiziden erhält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen kombiniert werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken.

55

Fungizide, die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen kombiniert werden können, sind beispielsweise:

Schwefel,

- Dithiocarbamate und deren Derivate, wie
 Ferridimethyldithiocarbamat,
 Zinkdimethyldithiocarbamat,
 Zinkethylenbisdithiocarbamat,
 5 Manganethylenbisdithiocarbamat,
 Mangan-Zink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat,
 Tetramethylthiuramdisulfide,
 Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat),
 Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat),
 10 Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat),
 N,N'-Propylen-bis-(thiocarbamoyl)-disulfid;
 Nitroderivate, wie
 Dinitor-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat,
 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat,
 15 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat,
 5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester,
 heterocyclische Strukturen, wie
 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat,
 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin,
 20 0,0-Diethyl-phthalimidophosphonothioat,
 5-Amino-1-(bis-(dimethylamino)-phosphinyl)-3-phenyl-1,2,4-triazol,
 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon,
 2-Thio-1,3-dithio-(4,5-b)-chinoxalin,
 1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester,
 25 2-Methoxycarboxylamino-benzimidazol
 2-(Furyl-(2)-benzimidazol
 2-(Thiazolyl-(4)-benzimidazol
 N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid
 N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid
 30 N-Trichlormethylthio-phthalimid
 N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäurediamid
 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,4-thiadiazol
 2-Rhodanmethylthiobenzthiazol
 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol
 35 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazonol,
 Pyridin-2-thio-1-oxid,
 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz,
 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid,
 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin,
 40 2-Methyl-5,6-dihydro-4-H-pyran-3-carbonsäure-anilid
 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid
 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid
 2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid
 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid
 45 N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid
 2-Methyl-benzoesäure-anilid
 2-Jod-benzoesäure-anilid
 N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal
 Piperazin-1,4-diylbis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid
 50 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan
 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze
 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze
 N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin
 N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin
 55 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol
 1[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1-H-1,2,4-triazol
 N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff
 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon

- 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol
 1-(4-Phenylphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol
 α -(2-Chlorphenyl)- α -(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol
 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin
 5 Bis-(p-Chlorphenyl)-pyridinmethanol,
 1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl)-2-thioureido)-benzol
 sowie verschiedene Fungizide, wie
 Dodecylguanidinacetat,
 10 3-(3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl)-glutarimid,
 Hexachlorbenzol,
 DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat,
 DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester,
 N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton,
 15 DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester
 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin
 3-(3,5-Dichlorphenyl)(5-methyl-5-methoxymethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion
 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantion
 N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonensäureamid
 20 2-Cyano-N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino)-acetamid
 1-(2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl)-1H-1,2,4-triazol
 2,4'-Difluor- α (1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol
 N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethylphenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-amino-pyridin
 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol.
 25 Für die folgenden Versuche wurde als Vergleich die bekannten Wirkstoffe N-Tridecyl-2,6-dimethylmorpholin (A) und sein Acetat (B) verwendet.

Anwendungsbeispiel 1

30

Wirksamkeit gegen Weizenmehltau

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizenkeimlingen der Sorte "Frühgold" wurden mit wäßriger Spritzbrühe, die 80 % Wirkstoff und 20 % Emulgiermittel in der Trockensubstanz enthielt, besprüht und 24
 35 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages mit Oidien (Sporen) des Weizenmehltaus (*Erysiphe graminis* var. *tritici*) bestäubt. Die Versuchspflanzen wurden anschließend im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 22°C und 75 bis 80 % relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Nach 7 Tagen wurde das Ausmaß der Mehltauentwicklung ermittelt.

Das Ergebnis des Versuches zeigt, daß die Wirkstoffe Nr. 88, 89, 100, 112, 124, 125, 126, 131, 193 und
 40 194 bei der Anwendung als 0,025 und 0,006 %ige (Gew.%) Spritzbrühe eine bessere fungizide Wirkung (90 %) zeigen als die bekannten Wirkstoffe A und B (70 %).

Anwendungsbeispiel 2

45

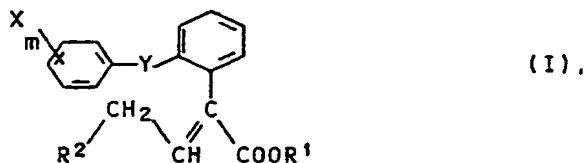
Wirksamkeit gegen *Plasmopara viticola*

Blätter von Topfreben der Sorte "Müller-Thurgau" wurden mit wäßriger Spritzbrühe, die 80 % Wirkstoff und 20 % Emulgiermittel in der Trockensubstanz enthielt, besprüht. Um die Wirkungsdauer der Wirkstoffe
 50 beurteilen zu können, wurden die Pflanzen nach dem Antrocknen des Spritzbelages 8 Tage im Gewächshaus aufgestellt. Erst dann wurden die Blätter mit einer Zoosporenaufschwemmung von *Plasmopara viticola* (*Rebenperonospora*) infiziert. Danach wurden die Reben zunächst für 48 Stunden in einer wasserdampfgesättigten Kammer bei 24°C und anschließend für 5 Tage in einem Gewächshaus mit Temperaturen zwischen 20 und 30°C aufgestellt. Nach dieser Zeit wurden die Pflanzen zur Beschleunigung
 55 des Sporangienträgerausbruches abermals für 16 Stunden in der feuchten Kammer aufgestellt. Dann erfolgte die Beurteilung des Ausmaßes des Pilzausbruches auf den Blattunterseiten.

Das Ergebnis des Versuches zeigt, daß die Wirkstoffe Nr. 85, 88, 89, 90, 100, 102, 112, 124, 125, 126, 131, 193 und 194 bei der Anwendung als 0,05 %ige Spritzbrühe eine gute fungizide Wirkung (90 %) haben.

Ansprüche

1. Substituierte Crotonsäureester der Formel I



in der

R¹ C₁-C₅-Alkyl,R² Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy,

15 X gleiche oder verschiedene Substituenten Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy oder Wasserstoff,

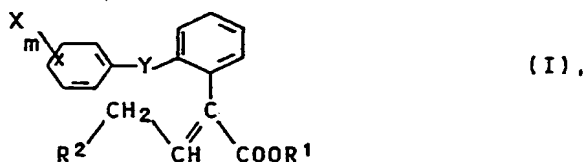
m 1 bis 5 und

Y Methylenoxy, Oxymethylen, Ethylen, Ethenylen, Ethinylen oder Sauerstoff bedeutet.

20 2. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1 in der X Wasserstoff, 2-Fluor-, 3-Fluor-, 4-Fluor-, 2-Chlor-6-fluor-, 2-Chlor-, 3-Chlor-, 4-Chlor-, 2-Brom-, 3-Brom-, 4-Brom-, 2,4-Dichlor-, 2,6-Dichlor-, 3,5-Dichlor-, 2,4,6-Trichlor-, 2-Chlor-4-methyl-, 2-Methyl-4-chlor-, 2-Methyl-, 3-Methyl-, 4-Methyl-, 4-Ethyl-, 4-Isopropyl-, 4-tert.-Butyl-, 2,4-Dimethyl-, 2,6-Dimethyl-, 2,4,6-Trimethyl-, 2-Methoxy-4-methyl-, 4-Methoxy-2-methyl-, 2-Methoxy-, 3-Methoxy-, 4-Methoxy-, 4-Ethoxy-, 4-Isopropoxy-, 2-Trifluormethyl-, 3-Trifluormethyl-, 4-Trifluormethyl-, 2-Cyano-, 3-Cyano-, 4-Cyano-, 3-Nitro-, 4-Nitro-, 4-Phenyl, 4-Benzyloxy-, 4-Phenoxy, Halogenphenoxy, 4-(2-Chlor)-phenoxy-, 4-(2,4-Dichlor)-phenoxy-, C₁-C₄-Alkylphenoxy, 4-(2-Methyl)-phenoxy-, 3-Benzyloxy-, Halogen-benzyloxy-, 3-(2-Chlor)-benzyloxy-, 3-(2,4-Dichlor)-benzyloxy-, 3-(2-Fluor)-benzyloxy-, 3-(4-Brom)-benzyloxy-, C₁-C₄-Alkylbenzyloxy-, 3-(2-Methyl)-benzyloxy-, 3-Phenoxy-, 3-(2-Chlor)-phenoxy-, 3-(2,4-Dichlor)-phenoxy-, 3-(2-Fluor)-phenoxy-, 3-(4-Brom)-phenoxy, 3-(2-Methyl)-phenoxy-, R² Wasserstoff,

30 Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Ethoxy, Isopropoxy, Butoxy, R¹ C₁-C₅-Alkyl, Methyl, Ethyl, i-Propyl und Y eine -CH₂O-, -OCH₂-, -CH₂-CH₂-, CH=CH-, -C≡C-Gruppe oder O bedeutet.

3. Fungizide Mittel, enthaltend eine Verbindung der Formel I



in der

R¹ C₁-C₅-Alkyl,R² Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy,

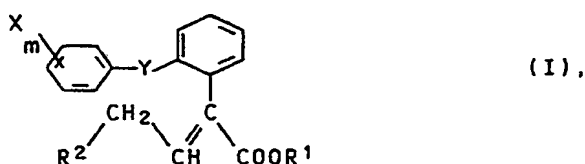
45 X gleiche oder verschiedene Substituenten Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy oder Wasserstoff,

m 1 bis 5 und

Y Methylenoxy, Oxymethylen, Ethylen, Ethenylen, Ethinylen oder Sauerstoff bedeutet.

und einen inerten Trägerstoff.

50 4. Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I



in der

R¹ C₁-C₅-Alkyl,

R² Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy,

X gleiche oder verschiedene Substituenten Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy,
 5 gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls substituiertes
 Benzyloxy oder Wasserstoff,

m 1 bis 5 und

Y Methylenoxy, Oxymethylen, Ethylen, Ethenylen, Ethinylen oder Sauerstoff bedeutet.

auf diese oder auf durch Pilzbefall bedrohte Flächen, Pflanzen oder Saatgüter einwirken läßt.

10 5. Verfahren zur Herstellung eines fungiziden Mittels, dadurch gekennzeichnet, daß man eine oder
 mehrere Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1 mit einem festen oder flüssigen Trägerstoff sowie
 gegebenenfalls mit einem oder mehreren oberflächenaktiven Mitteln mischt.

6. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ Methyl, X 3-Chlor, Y
 CH₂O und R² H bedeutet.

15 7. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ Methyl, X 2-Methyl, Y
 CH₂O und R² H bedeutet.

20

25

30

35

40

45

50

55